This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

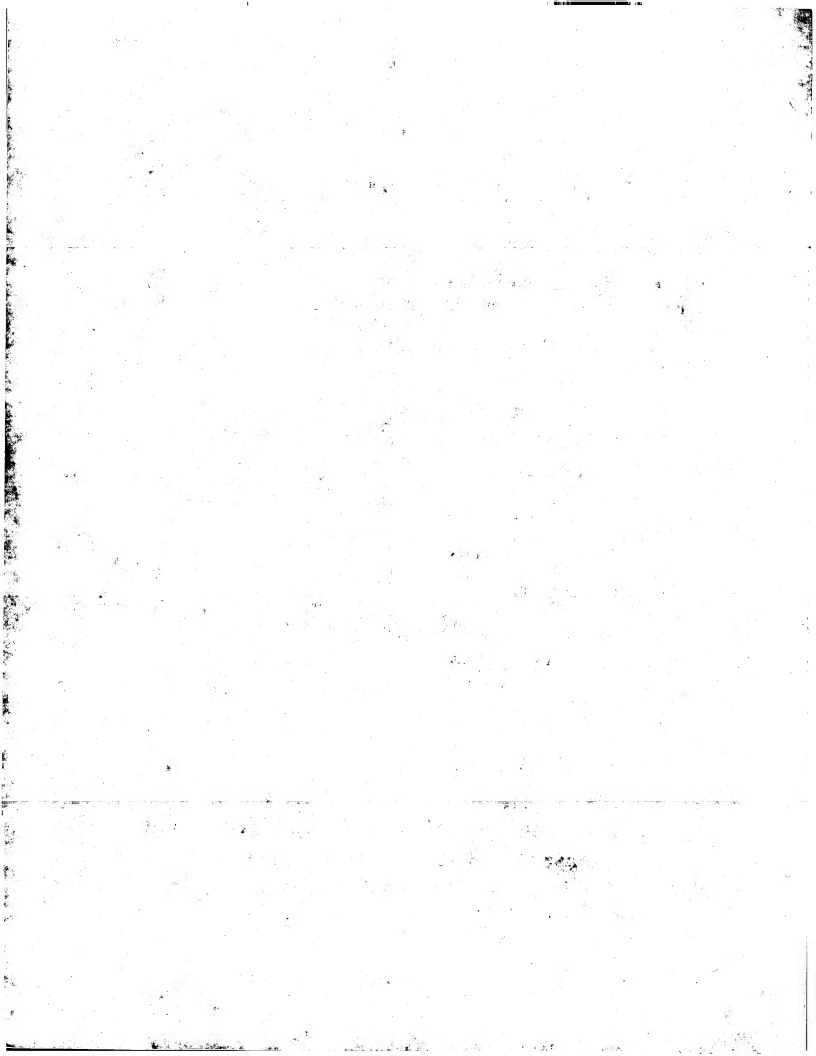
Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



EPUBLIQUE FRANÇAIS



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 2 2 MARS 1999

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIETE SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS Cédex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

		•,•	4 ₀



BREVET D'INVENTION, CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle-Livre VI

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL DÉPARTEMENT DE DÉPÔT DATE DE DÉPÔT	27. MAR 1998 98 03814 - 27 MARS 19	998	A QUI LA CABI 26,	DRESSE DU DEMANDEUR OU D A CORRESPONDANCE DOIT ÉTE NET REGIMBEAU AVENUE Kléber 6 PARIS	4
Z steries and a second	nde divisionnaire	lemande initiale	n°du pouvoir permanent	références du correspondant 236556 D17064 MIP	téléphone 01 45 00 92 02
de brevet	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	vet d'invention	certificat d'utilité n°	•	date
Établissement du rapport de recherche , Le demandeur, personne physique, requiert le	•	X immédiat →	i non		· · ·
Titre de l'invention (200 caractères max	kimum)			The Control of the Co	
Utilisation de con	jugués P40 actii	fs par voie	nasale		
	· . · . ·			***	
3 DEMANDEUR (S) nº SIREN		code APE-NAF	The second secon		
Nom et prénoms (souligner le nom patr PIERRE FABRE NEDICAMENT	ronymique) ou dénomination	eggi g	All the second s	SOCIETE ANON	me jundique
and the second s	A did to	The state of the second			and the
i Name of the second			The second		erene le la
#3* *			4 " 1.34 . · · · · · ·		and a
Let 1 the second of the second		ສີ້ ເປັນເໝື			*
Nationalité (s) França i se		A STATE OF THE STA		n de Santago de la companya de la c A de la companya de	in the second se
Adresse (s) complète (s)	- OUTO BOLLOWIE	2	engage (Allenga) and Allenga	Pays Pays	**************************************
45, place Abel Ganc	6 ASTOO ROOFOCKE			e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	Na.
# *** *********************************	in the		÷		***
		t i j Taligat () i e e gree	कुन्युत्ते स्थापति । कुन्युत्ते स्थापति ।	• •	.* -
•	3	Ter Vie			•
A INVENTELID (C) Las boundaries and I	loe domandouse f		nce de place, poursuivre sur papie la réponse est non, fournir ur		
4 INVENTEUR (S) Les inventeurs sont !		se pour la 1ère fois		nt au dépôt ; joindre copie de la déc	ision d'admission
5 RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANO 6 DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQU					
pays d'origine	numéro	: (date de dépôt	nature de la demande	
· :					
		!		:	
· !				:	
7 DIVISIONS antérieures à la présente den	mande n°	date		n°	date
8 SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DE (nom et qualité que signataire n°	U MANDATAIRE	SIGNATURE D	OU PRÉPOSÉ À LA RÉCEPTIO	N SIGNATURE APRÈS ENR GISTI	REMENT DE LA DEMANDE À L'I
(nom et duante du signataire)	g macriphony			Ø.	•





BREVET D'INVENTION, CERTIFICAT D'UTILITI

DÉSIGNATION DE L'INVENTEUR

(si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL

DIVISION ADMINISTRATIVE DES BREVETS

26bis, rue de Saint-Pétersbourg 75800 Paris Cédex 08

Tél.: 01 53 04 53 04 - Télécopie: 01 42 93 59 30

7803814

TITRE DE L'INVENTION : nasale

Utilisation de conjugués P40 actifs par voie

LE(S) SOUSSIGNÉ(S)

PIERRE FABRE MEDICAMENT 45, place Abel Gance 92100 BOULOGNE

DÉSIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) (indiquer nom, prénoms, adresse et souligner le nom patronymique) :

ANDREONI Christine 6, rue des Fusains 38280 Villette d'Anthon, FR

RAULY Isabelle 9 bis, allée Boussac 81710 Saix, FR

N'GUYEN Thien 7, les petits Hutins Lathoy 74160 Saint Julien en Genevois, FR HAEUW Jean-François les jardins de l'Atrium 8, avenue de Ternier 74160 Saint Julien en Genevois, FR

BAUSSANT Thierry 35, rue Jean Jaurès 01200 Bellegarde, FR

NOTA: A titre exceptionnel, le nom de l'inventeur peut être suivi de celui de la société à laquelle il appartient (société d'appartenance) lorsque celle-ci est différente de la société déposante ou titulaire.

Date et signature (s) du (des) demandeur (s) ou du mandataire

27 mars 1/998

CABINET REGIMBEAU

- 文殊 200	2017/98/97/PMZ	一年在1000年度	de de la companya de		Mark St	Internation	September 1	3199015
	Transition and Arterior							
*								
	Ď	OCUMENT CO		' ન	CATIONS			

PAGE(S) DE LA DESCRIPTION OU DES REVENDICATIONS OÙ PLANCHE(S) DE DESSIN		R.M.	DATE DE LA	TAMPON DATEUR	
Modifiée(s)	Supprimée(s)	Ajoutée(s)		CORRESPONDANCE	CORRECTEUR
500°52	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		X	2606.38	0 3 JUIL 1998 - SR
			THE GROWING PARTY.		
				. 4	
		•	1		

GRIGINAL

5

10

15

20

25

30

35



La présente invention concerne l'obtention de préparations immunisantes qui soient efficaces lors d'une administration par voie nasale. Elle se rapporte donc à l'utilisation de protéines porteuses susceptibles d'améliorer la réponse immunitaire à un haptène, lorsque le conjugué haptène-protéine porteuse est administré par voie nasale.

L'utilisation de vaccin par voie orale ou par voie nasale aurait une grande influence sur l'éradication de germes pathogènes. En effet, toute modification d'un vaccin lui permettant d'être utilisé avec une plus grande flexibilité (thermostabilité, distribution sans seringue, ...) aurait pour conséquence une vaccination plus efficace et plus étendue. D'autre part, l'immunisation par les voies muqueuses permet d'induire une immunité locale constituant la première barrière à l'invasion par un micro-organisme.

Actuellement, les vaccins oraux sur le marché ne concernent que des vecteurs vivants atténués ou recombinés:

- vaccin oral tétravalent contre la polio,
- vaccin oral contre la fièvre typhoïde.

Des approches de vaccination par voie nasale ou orale sont déjà décrites dans la littérature.

Des essais ont ainsi été effectués sur des administrations mucosales de la PspA qui correspond à la protéine de surface A de Pneumocoque (Briles D.E., brevet EP 682 950), sur les filaments d'hémaglutinine (Capron A., brevet FR 2 718 750; Kimura A., brevet EP 471 177; Shahin R.D., brevet US 7532327), sur un fragment de la toxine tétanique (Dougan G., brevet WO 93/21950), sur la choléra toxin B (CTB).

Une protéine de la membrane externe de Neisseria meningitidis est utilisée mélangée à l'haptène en tant

qu'adjuvant pour une immunisation par voie nasale (Van de Verg L.L., Infection and immunity, 1996, 64 : 5263-5268).

De manière inattendue, la Demanderesse a maintenant trouvé qu'une protéine de membrane provenant d'une autre bactérie permet, lorsqu'elle est administrée conjointement avec un antigène par la voie nasale, d'induire une réponse immunitaire d'intensité et de qualité satisfaisante pour l'obtention d'un vaccin.

5

15

25

30

35

C'est pourquoi la présente invention a pour objet l'utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane OmpA d'entérobactérie pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasale, pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène.

Dans la présente description on entend désigner par OmpA les protéines de la membrane externe de type A (OmpA pour "Outer membrane protein A").

L'invention a également pour objet l'utilisation d'au moins un fragment d'une proteine de membrane de Klebsiella pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasale, pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène.

De préférence, la protéine de membrane est une protéine OmpA de Klebsiella pneumoniae.

Avantageusement, ledit fragment de la protéine de membrane OmpA d'entérobactérie ou de la protéine de membrane Klebsiella selon l'invention est obtenu par voie recombinante.

De manière très avantageuse, ladite protéine de membrane ou son fragment obtenu par voie recombinante est, après extraction, renaturée en présence de détergent choisi parmi le Zwittergent 3-14, le Zwittergent 3-12 et l'octylglycopyrannoside, de préférence en présence de Zwittergent 3-14 à une concentration comprise entre 0,05 % et 2 % (p/v), de manière très préférée à une concentraiton voisine de 0,1 %.

La demande WO 96/14415 a montré que la protéine membranaire majeure de Klebsiella pneumoniae, OmpA baptisée P40, couplée à des antigènes sous unitaires peptidiques est très immunogénique par voie systémique. La protéine P40 recombinante, exprimée chez E. Coli sous forme de corps d'inclusion, est baptisée rP40.

5

10

15

20

25

30

35

Dans le cadre de la présente invention, une protéine particulièrement adaptée comporte la séquence SEQ ID n° 1.

La Demanderesse a démontré qu'une réponse anticorps anti-P40 est retrouvée chez tous les adultes, l'entérobactérie Klebsiella pneumoniae étant un pathogène très répandu. Cette sensibilisation est favorable à une augmentation de la réponse anticorps dirigée contre un antigène ou un haptène qui est administré couplé à la protéine porteuse P40. L'administration s'effectue par voie nasale en absence d'adjuvant.

Ledit antigène ou haptène selon l'invention peut être choisi dans le groupe comprenant les protéines, les peptides, les polysaccharides, les oligosaccharides et les acides nucléiques. Avantageusement, il est d'origine bactérienne ou virale.

La présente invention est ainsi appropriée pour la préparation de vaccin dirigé contre tout micro-organisme responsable de pathologies des voies aériennes tel que par exemple les micro-organismes choisis parmi le VRS, le para influenzae virus (PIV), l'influenza virus, l'hantavirus, les streptocoques, les pneumocoques et les méningocoques.

L'antigène ou l'haptène selon l'invention comprendra au moins un fragment dudit micro-organisme, tel qu'un fragment protéique, que l'homme de l'art saura déterminer pour sa capacité à conférer l'immunité recherchée par des techniques standards telles que celles décrites dans les exemples ci-après.

En particulier, la présente invention est appropriée pour la préparation de vaccin dirigé contre le VRS (ou virus respiratoire syncytial), notamment humain ou bovin.

Dans ce cas, l'antigène ou l'haptène selon l'invention

comprend au moins un fragment protéique du virus VRS, et notamment au moins un fragment de la protéine G du VRS.

Les séquences de tels fragments ont été notamment décrites dans la demande WO 95/27787.

De préférence, lesdits fragments protéiques du virus VRS sont choisis parmi les fragments ayant pour séquences d'acides aminés les séquences SEQ ID nº 2 à SEQ ID nº 73.

5

1 Q#

15

25

30

35

Des séquences convenant à la préparation d'un vaccin selon l'invention sont les séquences SEQ ID n° 2 à SEQ ID n° 73.

Les conjugués chimiques, issus d'un couplage de peptides à au moins un fragment d'une protéine membranaire de Klebsiella, telle que la rP40, donnent de bons résultats, et une évaluation de la réponse immunitaire montre des réponses anticorps contre ces peptides très fortes après pré-sensibilisation à Klebsiella pneumoniae.

Avantageusement; le fragment protéique provenant de protéine de membrane OmpA d'entérobactéries ou de protéine de membrane de Klebsiella est couplé de façon covalente avec l'antigène ou l'haptène, tel qu'un fragment protéique du VRS.

L'invention comprend également l'utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane OmpA d'entérobactéries ou d'une protéine de membrane de Klebsiella selon l'invention, caractérisée en ce que ledit fragment est couplé de façon covalente avec ledit antigène ou haptène.

Selon l'invention, il est possible d'introduiré un ou plusieurs éléments de liaison, notamment des acides aminés pour faciliter les réactions de couplage entre le fragment de protéine de membrane et l'antigène ou l'haptène.

Le couplage covalent de l'antigène ou l'haptène selon l'invention peut être réalisé à l'extrémité N- ou C-terminale du fragment de la protéine de membrane selon l'invention. Les réactifs bifonctionnels permettant ce couplage seront déterminés en fonction de l'extrémité du fragment de la protéine de membrane choisie pour effectuer le couplage et de la nature de l'antigène ou l'haptène à

coupler. Ces techniques de couplage sont bien connues de l'homme de l'art.

Les conjugués issus d'un couplage de peptides à au moins fragment d'une protéine membranaire AqmO d'entérobactéries d'une ou protéine membranaire Klebsiella, peuvent être préparés par recombinaison génétique. La protéine hybride (conjugué) peut en effet être produite par des techniques d'ADN recombinant par insertion ou addition à la séquence d'ADN codant pour le fragment de protéine de membrane, d'une séquence codant ou les peptides antigènes ou haptènes. techniques de préparation de protéine hybride par recombinaison génétique sont bien connues de l'homme de l'art (cf. par exemple S.C. MAKRIDES, Microbiologicals Reviews, 60, 3, 512-538) et ne seront pas développées dans la présente description.

5

10

15

20

25

30

35

Ainsi, l'invention comprend également l'utilisation, selon l'invention, caractérisée en ce que la protéine hybride, obtenue après couplage entre le fragment d'une protéine de membrane et l'antigène ou l'haptène, de type protéique, est préparée par recombinaison génétique.

La Demanderesse a également montré qu'en absence de sensibilisation à Klebsiella pneumoniae, l'administration d'un haptène couplé à au moins un fragment d'une protéine membranaire, telle que la protéine rP40, par voie nasale en absence d'adjuvant induisait une réponse anticorps antihaptène.

L'invention concerne l'utilisation, selon l'invention, caractérisée en la ce que composition pharmaceutique contient un fragment d'une protéine de membrane couplé avec un antigène ou un haptène selon l'invention, ou une cellule transformée capable d'exprimer une protéine recombinante hybride contenant un fragment de protéine de couplé avec l'antigène ou l'haptène l'invention, notamment en absence d'adjuvant. Parmi les cellules hôtes transformées capables d'exprimer protéine hybride, on préfère les bactéries à gram négatifs

telles que Klebsiella pneumoniae, Escherichia coli type K12 couramment utilisée dans la fermentation ou E. coli transformée par un plasmide vecteur d'expression renfermant un promoteur fort tel que l'opéron du promoteur tryptophane Sont également préférées, les bactéries à gram positifs telles que les staphylocoques non pathogènes, S. carnosus et s. xylosus, dans la mesure où ces bactéries ne produisent pas de LPS (lipopolysaccharides) à la surface membranaire. Ces staphylocoques peuvent être transfectés par des vecteurs d'expression renfermant des promoteurs tels que le trp, ou le signal de sécrétion de Lipase ou encore le signal de sécrétion de la protéine A ou encore le signal du promoteur de l'OmpA de Klebsiella pneumoniae.

Enfin, l'invention concerne un procédé de préparation d'une protéine ou un de ses fragments par voie recombinante, caractérisé en ce que la protéine ou son fragment est après extraction, renaturée en présence d'une solution contenant un détergent choisi parmi le Zwittergent 3-14, le Zwittergent 3-12 et l'octylglucopyrannoside, et en ce que ladite protéine recombinante n'est pas l'interféron B.

De préférence, ladite protéine est une protéine de membrane d'entérobactérie, notamment de type OmpA. De manière très préférée, ladite protéiné est une OmpA de Klebsiella pneumoniae.

Dans le procédé selon l'invention, le Zwittergent 3-14 sera de préférence à une concentration comprise entre 0,05 % et 2 % de manière plus préférée voisine de 0,1 %.

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans aucunement en limiter la portée.

Dans ces exemples, on se référera aux figures suivantes:

Figure 1 : Analyse par électrophorèse SDS-PAGE de la protéine rP40 après purification.

35 A : révélation au bleu de Coomassie

10

25

30

- piste 1 : lot 1, 2 μ g
- piste 2 : lot 1, 10 μ g
- piste 3 : lot 2, 2 μ g
- piste 4 : lot 2, 10 μ g
- piste 5 : lot 3, 2 μ q

25

- piste 6 : lot 3, 10 μ g

 $\mbox{\bf B}$: immunoblot et révélation à l'aide d'un sérum polyclonal de lapin anti-P40

- std : standard de masse moléculaire
- piste 1 : rP40 dénaturée, 100 ng
 - piste 2 : rP40 native, 100 ng.

Figure 2 : Répartition des patients selon la D.O. (Densité Optique) correspondant aux anticorps anti-P40, mesurés par ELISA.

Figure 3 : Réponse anticorps anti-G1'.

Figure 4 : Réponse anticorps anti-rP40.

Figure 5 : Réponse anticorps anti-G1' de type IgA.

Figure 6 : Isotypage des immunoglobulines anti-G1' obtenues en réponse secondaire.

Figure 7 : Isotypage des immunoglobulines anti-G1' obtenues en réponse tertiaire.

Figure 8 : Réponse anticorps sériques anti-G1' de type IgG totales.

Figure 9 : Isotypage des immunoglobulines anti-G1' sériques après trois immunisations.

Figure 10 : Isotypage des immunoglobulines anti-G1' des lavages broncho-alvéolaires après trois immunisations.

Exemple 1 : clonage de rP40

30 Clonage du gène rP40:

Le gène codant pour rP40 a été obtenu par amplification par PCR (Réaction en Chaîne à la Polymérase) à partir de l'ADN chromosomal de la souche Klebsiella pneumoniae IP I145 (décrit dans le brevet WO 96/14415).

35 Après identification par séquençage ADN, le fragment correspondant à rP40 est cloné dans divers vecteurs

d'expression, en particulier celui sous le contrôle du promoteur de l'opéron trp, en amont de 9 acides aminés du peptide leader (MKAIFVLNA). La séquence peptidique de rP40 est représentée dans la liste des séquences par la séquence SEQ ID n° 1. Dans différentes souches *E.coli* K12, la protéine rP40 est produite sous forme de corps d'inclusion avec un rendement important (> 10 %, g protéines / g de biomasse sèche).

Fermentation de protéines de fusion rP40 :

5

Dans un erlenmeyer contenant 250 ml de milieu TSB 10 (Tryptic Soy Broth, Difco) avec de l'Ampicilline (100 μ g/ml, Sigma) et de la Tétracycline (8 μ g/ml, Sigma), on inocule avec E. coli K12 transformé avec le plasmide pvaLP40. On incube pendant 16 heures à T° = 37°C sous agitation. 200 ml de cette culture sont inoculés dans un 15 fermenteur (CHEMAP CF3000, ALFA LAVAL) contenant 2 litres de milieu de culture le milieu contient (g/l) : glycerol, 5; sulfate d'ammonium, 2,6; dihydro-génophosphate de potassium, 3 ; hydrogénophosphate dipotassium, 2; citrate de sodium 0,5; extrait de levure, 1; Ampicilline, 0,1; 20 Tétracycline 0,008 ; Thiamine, 0,07 ; sulfate de magnésium, 1 et 1 ml/1 de solution de traces éléments et 0,65 ml/1 de solution de vitamines. Les paramètres contrôlés durant la fermentation sont : le pH, l'agitation la température, le taux d'oxygénation, l'alimentation de sources combinées 25 (glycérol ou glucose). Le pH est régulé à 7,0. température est fixée à 37°C. La croissance est contrôlée en alimentant en glycérol (87 %) à un débit constant (12 ml/h) pour maintenir le signal de tension de l'oxygène dissous à 30 %. Lorsque la turbidité de la culture (mesurée 30 à 580 nm) atteint la valeur de 80 (après environ 24 heures de culture), la production des protéines est induite par indole acrylique (IAA) l'acide de addition concentration finale de 25 mg/l. Environ 4 heures après induction, les cellules sont récoltées par centrifugation. 35 La quantité de biomasse obtenue est d'environ exprimée en biomasse humide.

Exemple 2 : extraction et purification de rP40

Matériel et méthodes

Extraction de la rP40

5

15

20

25

30

35

Après centrifugation du bouillon de culture (4000 rpm, 10 min, 4°C), les cellules sont remises en suspension dans un tampon Tris-HCl 25 mM pH 8,5. Un traitement par le lysozyme (0,5 g/l, 1 heure / température ambiante / agitation douce) permet la libération des corps d'inclusion.

Le culot de corps d'inclusion obtenu par centrifugation (25 min à 10 000 g à 4°C) est repris dans un tampon Tris-HCl 25 mM pH 8,5 contenant 5 mM MgCl2, puis centrifugé (15 min à 10 000 g).

La dénaturation de la protéine est obtenue par incubation des corps d'inclusion à 37°C pendant 2 heures dans un tampon Tris-HCl 25 mM pH 8,5 contenant 7 M urée (agent dénaturant) et 10 mM dithiothréitol (réduction des ponts disulfure). Une centrifugation (15 min à 10 000 g) permet d'éliminer la partie insoluble des corps d'inclusion.

Après dilution par 13 volumes d'un tampon Tris-HCl 25 mM pH 8,5 contenant du NaCl (8,76 g/l) et du Zwittergent 3-14 (0,1 %, p/v), le mélange est laissé pendant une nuit à température ambiante sous agitation au contact de l'air (renaturation de la protéine par dilution et réoxydation des ponts disulfure).

Purification de la protéine rP40

Etape de chromatographie d'échange d'anions.

Après une nouvelle centrifugation, l'échantillon est dialysé contre un tampon Tris-HCl 25 mM pH 8,5 contenant 0,1 % Zwittergent 3-14 (100 volumes de tampon) pendant une nuit à 4°C.

Le dialysat est déposé sur une colonne contenant un support de type échangeur d'anions forts (gel Biorad Macro Prep High Q) équilibrée dans le tampon décrit ci-dessus à un débit linéaire de 15 cm/h. Les protéines sont détectées à 280 nm. La protéine rP40 est éluée, avec un débit

linéaire de 60 cm/h, pour une concentration de 0,6 M en NaCl dans le tampon Tris/HCl 25 mM pH 8,5 ; 0,1 % Zwittergent 3-14.

Etape de chromatographie d'échange de cations.

Les fractions contenant la protéine rP40 sont rassemblées et concentrées par ultrafiltration à l'aide d'un système de cellule à agitation Amicon utilisé avec une membrane Diaflo de type YM10 (seuil de coupure 10 kDa) pour des volumes de l'ordre de 100 ml, ou à l'aide d'un système de filtration à flux tangentiel Minitan Millipore utilisé avec des plaques de membranes possédant un seuil de coupure 10 kDa pour des volumes supérieurs. La fraction ainsi concentrée est dialysée pendant une nuit à 4°C contre un tampon citrate 20 mM pH 3,0, à 0,1% de Zwittergent 3-14.

Le dialysat est déposé sur une colonne contenant un support de type échangeur de cations forts (gel Biorad Macro Prep High S) équilibrée dans le tampon citrate 20 mM pH 3,0, à 0,1 % de Zwittergent 3-14. La protéine rP40 est éluée (vitesse 61 cm/h) pour une concentration 0,7 M en NaCl. Les fractions contenant la rP40 sont rassemblées et concentrées comme décrit précédemment.

Pagultate

5

10

15 ...

20 🕾

25

30

35

A partir d'une culture de 1 litre, un cycle de dénaturation renaturation permet d'obtenir 300 mg de protéine (estimation par dosage selon la méthode de Lowry).

75 mg de rP40 sont purifiés après les deux étapes chromatographiques.

The stage of the matter and the stage of the

Comme précédemment, la protéine rP40 est concentrée afin d'atteindre une après purification concentration mg/ml. 10 Les comprise entre 5 et finale électrophorétiques montrent un degré de pureté de l'ordre de 95 % (figure 1A). Après immunoblot la protéine est spécifiquement reconnue par un anticorps monoclonal anti-P40 naturelle obtenu chez la souris (figure 1B).

L'état de la protéine est suivi par SDS-PAGE. Selon sa forme, dénaturée ou native, la protéine P40 extraite de la membrane de Klebsiella *pneumoniae* possède un comportement

électrophorétique (migration) caractéristique. La forme native (structure en feuillets β) présente en effet une masse moléculaire plus faible que la forme dénaturée (structure en hélices α) sous l'action d'un dénaturant, tel que l'urée ou le chlorhydrate de guanidine, 5 ou par chauffage à 100°C en présence de SDS (figure 1B). La protéine rP40 n'est pas correctement renaturée en fin de renaturation, que celle-ci soit réalisée en absence ou en présence de 0,1 % (p/v) Zwittergent 3-14. Par contre une renaturation totale est obtenue après dialyse contre un 10. Tris/HCl 25 mΜ pH 8,5 contenant 0,1 % Toutefois, il faut noter que Zwittergent 3-14. renaturation n'est obtenue que lorsque l'étape de dilution et le traitement à température ambiante sont réalisés euxmêmes en présence de Zwittergent 3-14 (résultats négatifs 15 en absence de détergent).

Exemple 3 : couplage du peptide G1' sur rP40 Matériel et méthodes

Le peptide G1' est un peptide synthétique de 15 acides aminés, dont la séquence est la suivante :

N₁SIDSNNPTOWAISKC₁₅C

25

Sans le résidu Cys (Cystéine) ajouté en position Cterminale, ce peptide (partie 1-14) correspond à la partie 174-187 de la protéine G du virus respiratoire syncytial et présente, par rapport au peptide natif, deux modifications majeures qui sont :

- le remplacement en position 13 du résidu Cys par un résidu Ser (Sérine),
- 30 le remplacement en positions 3 et 9 des résidus Cys, formant un pont disulfure, par respectivement des résidus Asp (acide aspartique) et Orn (Ornithine) formant un pont de type lactame.

Ces modifications sont introduites dans le but 35 d'éliminer les résidus Cys du peptide natif afin de pouvoir réaliser un couplage univoque de ce dernier sur la protéine grâce au résidu Cys introduit en position C-terminale, tout en maintenant la structure du peptide à l'aide de l'introduction d'un pont lactame.

Le couplage du peptide sur la protéine est réalisé à l'aide du réactif BHA ou bromo-N-hydroxysuccinimide acétate (Svenson et al., 1990, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87, 1347, Bernatowicz and Matsueda, 1986, Anal. Biochem. 155, 95). Ce réactif hétérobifonctionnel permet une activation des résidus Lys (Lysine) de la protéine par bromoacétylation, puis un couplage du peptide par le groupement thiol libre porté par le résidu Cys.

Dans un premier temps, la protéine rP40 est activée par le BHA. La rP40 est dialysée contre un tampon phosphate 0,1 M pH 7 contenant 0,1 % Zwittergent 3-14 pendant 24 heures à + 4°C. Après dialyse, la concentration est ajustée à 5 mg/ml à l'aide du même tampon avant addition du BHA à raison de 1,2 mg (50 μ 1) / mg de rP40.

L'ensemble est place à l'obscurité pendant une heure sous agitation et à température ambiante.

La rP40 activée est ensuite dessalée par chromatographie de gel-filtration (élution par le tampon précédemment cité). Les fractions contenant la protéine bromoacétylée sont rassemblées.

Pour le couplage, le peptide (10 mg/ml en tampon phosphate 0,1 M pH 7 contenant 0,1 % Zwittergent 3-14) est additionné à la protéine activée à raison de 0,4 mg / mg de protéine. Après saturation sous courant d'azote, le tube est placé à nouveau à l'obscurité pendant 2 heures sous agitation et à température ambiante.

Le peptide non fixé peut être éliminé à l'aide d'une étape de dialyse ou de chromatographie de tamisage moléculaire.

Résultats

10

15

20

25

30

Le conjugué obtenu est caractérisé par dosage de protéine (méthode BCA ou LOWRY) et par électrophorèse SDS-PAGE. Le taux de couplage du peptide sur la protéine est estimé par dosage du résidu carboxyméthylcystéine : le

dosage des acides aminés libérés par hydrolyse (HCl 6N) est réalisé par HPLC après dérivatisation à l'aide du PITC (méthode Pico-Tag, Waters).

Le taux de couplage déterminé par cette méthode est d'environ 10 peptides G1'/mole de rP40.

Exemple 4 : Immunité naturelle chez l'adulte

5

10

15

Des sérums humains issus d'une étude clinique sont analysés par dosage ELISA pour déterminer la présence d'anticorps anti-P40.

Les résultats sont représentés sur la figure 2.

Parmi 113 sérums testés après dilution au 1/400, 110 sérums donnent un signal colorimétrique révélant les IgG anti-P40. Il existe chez tous les patients des anticorps anti-P40 circulant avec des taux plus ou moins élevés selon le patient considéré.

Exemple 5 : Réponse anticorps anti-G1 après des sensibilisations et des immunisations rapprochées

20 Des souris BALB/c ont été ou non sensibilisées 2 fois avec une souche de Klebsiella pneumoniae I145 afin de reproduire la séropositivité retrouvée chez l'homme. Les souris sont par la suite immunisées par voie nasale en l'absence d'adjuvant 7 jours après la sensibilisation. Cette 25 immunisation est effectuée avec un faible taux d'antigène, les souris recevant 10 μ g d'équivalent G1' couplé à rP40. Les souris reçoivent un rappel 10 et 20 jours après la première immunisation. Une ponction est pratiquée au sinus rétro-orbital des souris 9 jours après 30 la première immunisation et 10 jours après chaque rappel (réponses secondaire et tertiaire). Les anticorps anti-G1' (Figure 3) et antiporteur (Figure 4) sériques sont dosés par méthode ELISA.

35 <u>5.1 Dosage des IgG sériques anti-G1</u>'

Les résultats sont représentés sur la figure 3.

En réponse primaire, les souris présensibilisées avec Klebsiella *pneumoniae* et immunisées avec rP40-G1' sont les seules à produire des anticorps anti-G1'.

Le taux d'anticorps anti-G1' retrouvé chez les souris présensibilisées avec Klebsiella pneumoniae et immunisées avec rP40-G1' est augmenté après une seconde immunisation. En absence de présensibilisation, une seconde immunisation en présence des conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après le la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une reponse anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anti-G1', après la conjugués rP40-G1' induit une réponse anti-G1'.

5

15

20

25 ्

30

35

Après trois immunisations, la réponse anticorps anti-G1' est augmentée chez les souris présengibilisées ou non. 5.2 Dosage des IgG sériques anti-rP40

Les résultats sont représentes sur la figure 4

La réponse anticorps anti-P40 montre que les souris ont, été sensibilisées à Klebsiella pneumoniae de façon identique quel que soit le lot considéré.

L'immunisation en présence de conjugués rP40-G1' augmente faiblement la réponse anticorps anti-rP40.

5.3 Dosage des IgA sériques anti-G1'

Dans un second temps nous avons dosé la réponse anticorps anti-G1! de type IgA sérique immunoglobuline caractéristique d'immunisations effectuées par les voies muqueuses (nasales ou orales).

Les résultats sont représentés sur la figure 5 :

Après une seule immunisation les IgA ne sont pas détectées. Après deux immunisations, des IgA anti-G1' sont détectées essentiellement chez des souris présensibilisées à Klebsiella pneumoniae et immunisées avec rP40-G1'. Cette réponse est augmentée par la troisième immunisation. En absence de sensibilisation des IgA anti-G1' sont détectées chez des souris après deux immunisations avec des conjugués rP40-G1'. Ce taux d'IgA est augmenté par la troisième immunisation.

5.4 Isotypage des immunoglobulines sériques anti-G1'

Deux types de réponses peuvent être observées, Th1 et Th2. Ces réponses diffèrent par le profil de cytokines

produites et par leurs fonctions dans la réponse immunitaire. Les IgG1 sont caractéristiques d'une réponse de type Th2 et les IgG2a d'une réponse Th1.

Un profil mixte de réponse Th1 et Th2 est retrouvé uniquement chez les souris immunisées avec les conjugués rP40-G1' qu'elles soient ou non présensibilisées avec Klebsiella pneumoniae (Figure 6).

Après trois immunisations (Figure 7), le profil reste mixte chez les souris immunisées avec les conjugués rP40-G1'.

Exemple 6 : Réponse anticorps anti-G1' après des sensibilisations et des immunisations éloignées.

Par rapport au protocole précédent, la première immunisation est séparée de la dernière sensibilisation par une période de 3 semaines au lieu d'une semaine. Les anticorps anti-G1' sont dosés dans les sérums et en réponse tertiaire dans les lavages broncho-alvéolaires par méthode ELISA.

20 <u>6.1 Dosage des IgG sériques anti-Gl'</u>

Comme on le voit sur la figure 8, 7 jours après la première immunisation des anticorps sériques anti-G1' de type IgG totales sont détectés chez les souris présensibilisées à Klebsiella *pneumoniae* et immunisées en présence des conjugués rP40-G1'. Cette réponse anticorps est augmentée par les deux autres immunisations.

6.2 Isotypage des immunoglobulines sériques

Les résultats sont représentés sur la figure 9.

Dans ce cas nous observons également une réponse 30 mixte, nous obtenons en effet le même titre en IgG1 qu'en IgG2a (Figure 9). De plus, un taux élevé d'IgA est retrouvé chez les souris présensibilisées à Klebsiella pneumoniae et immunisées trois semaines après en présence des conjugués rP40-G1'.

25

5

10

6.3 Isotypage des immunoglobulines des lavages bronchoalvéolaires

Dans les lavages broncho-alvéolaires, on retrouve les 4 types d'immunoglobulines uniquement chez les souris sensibilisées à Klebsiella *pneumoniae* et immunisées 3 fois en présence des conjugués rP40-G1' (Figure 10).

5

LISTE DE SÉQUENCES

Information pour la SEQ ID NO : 1 rP40 TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 344 acides aminés, 1032 nucléotides 5 NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine 12 N - Met Lys Ala Ile Phe Val Leu Asn Ala Ala Pro Lys 10 5'- ATG AAA GCA ATT TTC GTA CIG AAT GCG GCT CCG AAA Asp Asn Thr Trp Tyr Ala Gly Gly Lys Leu Gly Trp Ser Gln Tyr His Asp Thr CAT AAC ACC TGG TAT GCA GGT GGT AAA CTG GGT TGG TCC CAG TAT CAC GAC ACC 15 Gly Phe Tyr Gly Asn Gly Phe Gln Asn Asn Gly Pro Thr Arg Asn Asp Gln GGT TTC TAC GGT AAC GGT TTC CAG AAC AAC AAC GGT COG ACC CGT AAC GAT CAG 66 Leu Gly Ala Gly Ala Phe Gly Gly Tyr Gln Val Asn Pro Tyr Leu Gly Phe Glu CIT GGT GGT GGG TIC GGT GGT TAC CAG GIT AAC CCG TAC CIC GGT TIC GAA 20 Met Gly Tyr Asp Trp Leu Gly Arg Met Ala Tyr Lys Gly Ser Val Asp Asn Gly ATG GGT TAT GAC TGG CTG GGC CGT ATG GCA TAT AAA GGC AGC GTT GAC AAC GGT 102 Ala Phe Iys Ala Gln Gly Val Gln Leu Thr Ala Iys Leu Gly Tyr Pro Ile Thr 25 GCT TTC AAA GCT CAG GGC GTT CAG CTG ACC GCT AAA CTG GGT TAC CCG ATC ACT Asp Asp Ieu Asp Ile Tyr Thr Arg Ieu Gly Gly Met Val Trp Arg Ala Asp Ser GAC GAT CIG GAC ATC TAC ACC CGT CIG GGC GGC ATG GIT TGG CGC GCT GAC TCC 138 30 Lys Gly Asn Tyr Ala Ser Thr Gly Val Ser Arg Ser Glu His Asp Thr Gly Val AAA GGC AAC TAC GCT TCT ACC GGC GIT TCC CGT AGC GAA CAC GAC ACT GGC GIT 156 Ser Pro Val Phe Ala Gly Gly Val Glu Trp Ala Val Thr Arg Asp Ile Ala Thr TOO COA GIA TIT GOT GOC GOC GIA GAG TGG GOT GIT ACT CGT GAC ATC GOT ACC 35

Arg Leu Glu Tyr Gln Trp Val Asn Asn Ile Gly Asp Ala Gly Thr Val Gly Thr CGT CTG GAA TAC CAG TGG GTT AAC AAC ATC GGC GAC GGG GGC ACT GTG GGT ACC 192 5 Arg Pro Asp Asn Gly Met Leu Ser Leu Gly Val Ser Tyr Arg Phe Gly Gln Glu CGT CCT GAT AAC CGC ATG CTG AGC CTG CGC GTT TCC TAC CGC TTC CGT CAG CAA 210 Asp Ala Ala Pro, Val Val Ala Pro Ala Pro Ala Pro Ala Pro Glu Val Ala Thr GAT GCT GCA COG GTT GTT GCT QCG GCT CCG GCT CCG GCAA GTG GCT ACC Lys His Phe Thr Leu Lys Ser Asp Val Leu Phe Asn Phe Asn Lys Ala Thr Leu AAG CAC TIC ACC CIG AAG TOT GAC GIT CIG TIC AAG TIC AAG AAA GOT ACC CIG 246 Lys Pro Glu Gly Gln Gln Ala Leu Asp Gln Leu Tyr Thr Gln Leu Ser Asn Met AAA COG GAA GGT CAG CAG GCT CTG GAT CAG CTG TAC ACT CAG CTG AGC AAC ATG 15 Barren Co. Asp Pro Lys Asp Gly Ser Ala Val Val Leu Gly Tyr Thr Asp Arg Ile Gly Ser GAT COG AAA GAC GGT TOC GCT GTT GTT CTG GOC TAC ACC GAC COC ATC GGT TCC Glu Ala Tyr Asn Gln Gln Leu Ser Glu Lys Arg Ala Gln Ser Val Val Asp Tyr 20 GAA GCT TAC AAC CAG CAG CTG TCT GAG AAA CGT GCT CAG TCC GTC GTT GAC TAC 300 Leu Val Ala Lys Gly Ile Pro Ala Gly Lys Ile Ser Ala Arg Gly Met Gly Glu CIG GIT GCT AAA GGC ATC COG GCT GGC AAA ATC TOC GCT GGG GGC ATG GGT GAA 25 Ser Asn Pro Val Thr Gly Asn Thr Cys Asp Asn Val Lys Ala Arg Ala Ala Leu TOE AAC OOG GIT ACT GGC AAC ACC TGT GAC AAC GTG AAA GCT GGC GCC GCC CTG 336 Ile Asp Cys Leu Ala Pro Asp Arg Arg Val Glu Ile Glu Val Lys Gly Tyr Lys 30 ATC CAT TOO CIG OCT COG CAT COT COT GIA CAG ATC CAA GIT AAA COC TAC AAA Glu Val Val Thr Gln Pro Gln Ala GAA GIT GIA ACT CAG CCT CAG GCT

35 Information pour la SEQ ID NO : 2 G2A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

5 130

N - Thr Val Lys Thr Lys Asn Thr Thr Thr Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys 5'- ACC GIG AAA ACC AAA AAC ACC ACG ACC ACC ACC CAG ACC CAG CCG ACC AAA CCG ACC AAA 150

Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe 10 CAG CGT CAG AAC AAA CCG AAC AAA CCG AAC AAC GAT TIC CAT TIC GAA GIG TIC AAC TIC

171 173 176 182 186

Val Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn GIG CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA CGT ATC CCG AAC 192

Lys Asp His Lys Pro Gln Thr Thr Lys Pro Lys Glu Val Pro Thr Thr Lys Pro - C

AAA CAT CAT AAA CCG CAG ACC ACC AAA CCG AAA CAG GIG CCG ACC ACC AAA CCG - 3'

20

Information pour la SEQ ID NO : 3 G2B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

25 CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

130

30 150

Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe AGC CGT AGC AAA AAC CCG CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC

171 173 176 182 186

Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro Ser

GIG COC TOC AGC ATC TOC GOC AAC AAC CAG CIG TOC AAA AGC ATC TOC AAA ACC ATC COG AGC 192

Asn Lys Pro Lys Lys Lys Pro Thr Ile Lys Pro Thr Asn Lys Pro Thr Thr Lys Thr Thr Asn AAC AAA COG AAA AAG AAA COG ACC ATC AAA COG ACC AAC AAA COG ACC AAC AAA ACC ACC AAC 213

Lys Arg Asp Pro Lys Thr Pro Ala Lys Met Pro Lys Lys Glu Ile Ile Thr Asn - C AAA CGT CAT CCG AAA ACC CCG CCG AAA ATG CCG AAG AAG CAA ATC ACC AAC - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 4 G2AδCys

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides 10 LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

15

5

N - Thr Val Lys Thr Lys Asn Thr Thr Thr Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys 5'- ACC GIG AAA AAC AAC ACC ACC ACC CAG CCG ACC AAA CCG ACC AAA 150

Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe CAG CET CAG AAC AAA CCC AAC AAA CCC AAC AAC CAT TIC CAT TIC CAA GIG TIC AAC TIC 20 171 176

Val Pro Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Iys Arg Ile Pro Asn GIG CUE AGC AGC AGC AGC AAC AAC COG ACC TOC TOC GOG ATTC AGC AAA COET ATTC COG AAC 192

25 Lys Lys Pro Gly Lys Lys Thr Thr Lys Pro Thr Lys Pro Thr Phe Lys Thr Thr Lys 213

Lys Asp His Lys Pro Gln Thr Thr Lys Pro Lys Glu Val Pro Thr Thr Lys Pro - C AAA CAT CAT AAA CCG CAG ACC ACC AAA CCG AAA CAA CIG CCG ACC ACC AAA CCG - 3'

30

Information pour la SEQ ID NO : 5

G2ВδСув

230

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

130

N - Thir Ala Glin Thir Lys Gly Arg Ile Thir Thir Ser Thir Glin Thir Asin Lys Pro Ser Thir Lys

5'- ACC GCG CAG ACC AAA GCC CGT ATC ACC ACC ACC ACC CAG ACC AAA CCG ACC AAA

150

Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe AGC CGT AGC AAA AAC CCG AAA AAA CCG AAA CAT CAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC 171 173 176 182 186

Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro Ser GIG CCC AGC AGC AGC AGC AGC AAC AAC CAG CIG TGC AAA AGC ATC AGC AAA ACC ATC CCG AGC 192

15 213 230

Lys Arg Asp Pro Lys Thr Pro Ala Lys Met Pro Lys Lys Glu Ile Ile Thr Asn - C AAA CET CAT CCE AAA ACC CCE CCE AAA AIG CCE AAG AAG CAA AIC AIC ACC AAC - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 6 GlACys

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides
LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés, 42 nucléotides
NOMBRE DE BRINS : simple
CONFIGURATION : linéaire
TYPE DE MOLECULE : peptide

25 174 176 182 186 187

N - Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys - C

5'- AGC ATC TGC AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GGG ATC TGC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 7 G1BCys

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides
LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés, 42 nucléotides
NOMBRE DE BRINS : simple
CONFIGURATION : linéaire
TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176 182 186 187

N - Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys - C

5' - AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA - 3'

5 Information pour la SEQ ID NO : 8 G1A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés, 42 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

10 TYPE DE MOLECULE pertide

174 176

N - Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thir Cys Trp Ala Ile Ser Lys - C

5' - AGC ATC TGC AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA - 3'

- Information pour la SEQ ID NO: 9 G1B

 TYPE DE SEQUENCE: acides aminés et nucléotides

 LONGUEUR DE LA SEQUENCE: 14 acides aminés, 42 nucléotides

 NOMBRE DE BRINS: simple

 CONFIGURATION: linéaire
- 20 TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176 182 186 185

N - Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys - C

5' - AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA - 3'

- TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

 LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés

 NOMBRE DE BRINS : simple

 CONFIGURATION : linéaire
- 30 TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176 182 186 187

N - Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Orn Trp Ala Ile Cys Lys - C

Information pour la SEQ ID NO : 11 G1'B

35 TYPE DE SEQUENCE : acides aminés LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176

182

186 187

5 N - Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Om Lys Ser Ile Cys Lys - C

Information pour la SEQ ID NO : 12

G1'A8C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés

10 NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176

182

186 187

N - Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Om Trp Ala Ile Ser Lys - C

15

Information pour la SEQ ID NO : 13

G1'B&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple

20 CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176

182

186 187

N - Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Om Lys Ser Ile Ser Lys - C

25 Information pour la SEQ ID NO : 14

G2A δ CF

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

30 TYPE DE MOLECULE : protéine

130

N - Thr Val Lys Thr Lys Asn Thr Thr Thr Thr Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys

5'- ACC GIG AAA ACC AAA AAC ACC ACG ACC CAG ACC CAG CCG ACC AAA CCG ACC AAA

163 165 168 170 150 Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Ser His Ser Glu Val Ser Asn Ser 171 173 176 182 186 Val Pro Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn 5 GIG COG AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA CGT ATC COG AAC 192 Lys Lys Pro Gly Lys Lys Thr Thr Thr Lys Pro Thr Lys Lys Pro Thr Phe Lys Thr Thr Lys AAA AAA COG COC AAA AAA ACC ACG ACC AAA COG ACC AAA AAA COG ACC TIC AAA ACC ACC AAA 230 10 213 Lys Asp His Lys Pro Gln Thr Thr Lys Pro Lys Glu Val Pro Thr Thr Lys Pro - C ANA CAT CAT AAA COG CAG ACC ACC AAA COG AAA GAA GIG COG ACC ACC AAA COG - 3 Information pour la SEQ ID NO : 15 TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides 15 LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés, 42 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide 20 171 173. 176 N - Val Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys - C 5'- GIG COG TOC AGC ATC TOC AGC AAC AAC COG ACC TOC TOG GOG ATC TOC "AAA - 3' Information pour la SEQ ID NO TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides 25 LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés, 42 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide 182 186 187 30 171 173 176 N - Val Pro Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys - C

5'- GTG CCG AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 17 G4B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés, 42 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173

176

182

186 187

N - Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys - C

5' -GTG COC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA - 3'

10

Information pour la SEQ ID NO : 18

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés, 42 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire 15

TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173

176

182

N - Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys - C

5' -GTG COC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA - 3'

20

Information pour la SEQ ID NO : 19 G4 ' A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple 25

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173

176

182

186 187

N - Val Pro Asp Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Orn Trp Ala Ile Orn Lys - C

30

Information pour la SEQ ID NO : 20 G4 'AδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire 35

TYPE DE MOLECULE : peptide

10

25

30

35

171 173 176 182 186 187 N - Val Pro Ser Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Orn Trp Ala Ile Ser Lys - C Information pour la SEQ ID NO : 21 G4'B TYPE DE SEQUENCE : acides aminés LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide 173 176, 171 186 187 N - Val Pro Asp Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Orn Tys Ser Ile Orn Lys - C Information pour la SEQ ID NO 22 G4 'BδC TYPE DE SEQUENCE : acides aminés LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide 182 171 186 187 N - Val Pro Ser Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Orn Lys Ser Ile Ser Lys - C Information pour la SEQ ID NO : 23 G200A TYPE DE SEQUÊNCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 61 acides aminés, 183 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine 140 N - Gin Thr Gin Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gin Arg Gin Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 173 176 158 Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys AAA OOG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG TGC AGC ATC TGC 186 177 182

Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GOG ATC TGC AAA CGT ATC COG AAC AAA AAA COG GGC

Lys Lys Thr Thr Thr - C

AAA AAA ACC ACG ACC - 3'

5 Information pour la SEQ ID NO : 24 G198A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire

10 TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gin Thr Gin Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gin Arg Gin Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158

Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys
AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG TGC AGC ATC TGC
177 182 186

Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly AGC AAC AAC ACC TGC TGG GGG ATC TGC AAA GGT ATC CGG AAC AAA AAA CGG GGC

20 196 198

Lys Lys Thr - C

AAA AAA ACC - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 25 G196A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides
LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides
NOMBRE DE BRINS : simple
CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

30 140

35

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158 173 176

Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC CAT TIC CAT TIC CAA GIG TIC AAC TIC GIG CCG TGC AGC ATC TGC

Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA CGT ATC CCG AAC AAA AAA CCG GGC 196

Lys - C 5

AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 26

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 55 acides aminés, 165 nucléotides 10 NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

15

N - Gin Thr Gin Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gin Arg Gin Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG COG ACC AAA COG ACC AAA CAG COT CAG AAC AAA COG COG AAC A Second Second 158 **-176** Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys AAA COG AAC AAC GAT TIC CAT TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG COG TIC AGC ATC TIC 182 186 Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro - C AGC AAC AAC COG ACC TOC TOG GOG ATC TOC AAA COT ATC COG AAC AAA AAA COG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 27

25 TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 52 acides aminés, 156 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

30 140

> N - Gin Thr Gin Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gin Arg Gin Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158

Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys 35 AAA COG AAC AAC GAT TIC CAT TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG COG TGC AGC ATC TGC

182

Information pour la SEQ ID NO : 30

35

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 61 acides aminés, 183 nucléotides

192

177 Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn Lys - C AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA CGT ATC CCG AAC AAA - 3' Information pour la SEQ ID NO : 28 G6A 5 TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 51 acides aminés, 153 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine 10 140 N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG ACC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 173 158 Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys 15 AAA COG AAC AAC GAT TIC CAT TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG COG TGC AGC ATC TGC 190 186 182 177 Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro - C ACC AAC AAC COG ACC TGC TGG GOG ATC TGC AAA CGT ATC COG - 3' 20 Information pour la SEQ ID NO : 29 G7A TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire 25 TYPE DE MOLECULE : protéine 173 158 N - Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile 5'- AAA COG AAC AAC GAT TIC CAT TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG COG TGC AGC ATC 186 182 30 176 Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro - C TGC AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA CGT ATC CCG - 3'

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

5 N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158

173

176

Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC CAT TTC CAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG AGC ACC ATC TCC

182 186

Ser Asn Asn Pro Thir Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Cly

AGC AAC AAC COG ACC TGG GGG ATC AGC AAA CGT ATC COG AAC AAA AAA CGG GGC

196 / 200 Lys Lys Thr Thr Thr - C

15 AAA AAA ACC ACG ACC - 3'

Information pour la SEQ ID NO 31 G198AδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides

20 NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE Protéi

140

- N Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG ACC AAC 158

 Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC CAT TIC CAT TIC CAA GIG TIC AAC TIC GIG CCG AGC AGC ATC TGC 177

 182

 186
- Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly
 AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA CGT ATC COG AAC AAA AAA CCG GGC
 196 198

Lys Lys Thr - C

AAA AAA ACC - 3'

Information pour la SEQ ID N0 : 32 G196A&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

5 CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG COG AGC AAA COG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA COG COG AAC

10 158 173 176

Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys
AAA CCG AAC AAC CAT TTC CAT TTC CAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG AGC AGC ATC TGC
177 182 186

Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly
AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA CGT ATC COG AAC AAA AAA COG GGC

Lys - C

196

AAA - 3'

20 Information pour la SEQ ID NO: 33 G194AδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 55 acides aminés, 165 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire

25 TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC

158 173 17

Ilys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys
AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG AGC AGC ATC TGC
177 182 186 194

Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro - C AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA CGT ATC CCG AAC AAA AAA CCG - 3' Information pour la SEQ ID NO : 34 G192A&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 52 acides aminés, 156 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

5 CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gin Thr Gin Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gin Arg Gin Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CCT CAG AAA CCG CCG AAC

10 158

Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys

AAA CCG AAC AAC GAT TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCG AGC AGC ATC TGC

177

182

186

192

Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn Lys - C

15 AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA GGT ATC COG AAC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 35 G6AδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE 50 acides aminés, 150 nucléotides

20 NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC CAT TTC CAT TTC CAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG AGC AGC ATC TGC 177 182 186 190

30 Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro - C AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA CGT ATC COG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 36 G7AδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

35 LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

158

5 N - Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile 5'- AAA CCG AAC AAC GAT TIC CAT TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCG AGC AGC ATC 176 182 186 190

Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro - C TGC AGC AAC AGC COG AGC TGC TGG GOG ATC AGC AAA CGT ATC COG - 3'

10

Information pour la SEQ ID NO : 37 G200B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 61 acides aminés, 183 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple

15 CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine 140

> N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- AGC AGC CAG AGC AAA AGA AGG AGC AGC AAA AGC CGT AGC AAA AAA CGG

20 160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln

AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG

182 186 200

Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys Pro Thr Ile- C

CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA AGC ATC CGG AGC AAC AAA CGG AAA AAG AAA CGG ACC ATC- 3'

Information pour la SEQ ID NO : 38 G198B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides

30 NOMBRE DE BRINS : simple
CONFIGURATION : linéaire
TYPE DE MOLECULE : protéine

140

35 N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro

5'- ACC ACC CAG ACC AAA COG ACC AAA ACC CGT ACC AAA AAC COG COG AAA AAA COG 160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA CAT CAT TAC CAC TIC CAA GIG TIC AAC TIC GIG COC TGC AGC AIC TGC GGC AAC AAC CAG

5 182 186 198

Leu Cys Lys Ser lle Cys Lys Thr lle Pro Ser Asri Lys Pro Lys Lys Pro - C CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA AGC ATC CGG AGC AAC AAA CGG AAA AAG AAA CGG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 39 G196B

10 TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides
LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides
NOMBRE DE BRINS : simple
CONFIGURATION : linéaire
TYPE DE MOLECULE : protéine

15, ... 140 ...

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- ACC ACC CAG ACC AAA AAA CUG AGC ACC AAA ACC CUG AGC AAA AAA CUG AGA AAA AAA CUG 160

Lys Asp Asp Tyr His Fine Glu Val Pine Asn Pine Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln
20 AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG
182 186

Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys - C CIG TOC AAA ACC ATC TOC AAA ACC ATC CCG ACC AAC AAA CCG AAA AAG - 3'

25 Information pour la SEQ ID NO: 40 G194B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 55 acides aminés, 165 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

30 TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- AGC AGC CAG AGC AAC AAA CGG AGC AGC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CGG CGG AAA AAA CGG 160 173 176 Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln

AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG

182 186 194

Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro - C

5 CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 41 G192B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 53 acides aminés, 159 nucléotides

10 NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro

5'- AGC AGC CAG ACC AAA AGC AGA AGC AGA AGC CGT AGC AAA AAA CGG AGG AAA AAA CGG

160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln

AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG

182 186 192

20 Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro Ser Asn - C CIG TGC AAA AGC ATC TGC AAA AGC ATC CGG AGC AAC - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 42 G6B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

25 LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 51 acides aminés, 153 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro
5'- AGC ACC CAG ACC AAA ACG AGC ACC AAA AGC CET AGC AAA AAC CCE AAA AAA CCE
160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA CAT CAT TAC CAC TIC CAA GIG TIC AAC TIC GIG COC TOC AGC AIC TOC GOC AAC AAC CAG 182 186 190

Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro - C CIG TGC AAA AGC ATC TGC AAA AGC ATC CCG - 3'

5 Information pour la SEQ ID NO: 43 G7B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides

NOMBRE DE BRÎNS : simple

CONFIGURATION : linéaire

10 TYPE DE MOLECULE : protéine

158

73 176

N - Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly 5'- AAA COG AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG COC TGC AGC AIC TGC GGC

Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro - C
AAC AAC CAG CIG TGC AAA AGC ATC TGC AAA ACC ATC CGG - 3

Information pour la SEQ ID NO : 44 G200BdC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

20 LONGUEUR DE LA SEQUENCE 61 acides aminés, 183 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thir Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thir Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro
5'- AGC ACC CAG ACC AAA AGC AGC AAA AGC CGT AGC AAA AAA CCG
160
173
176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG COC AGC AGC AGC AGC AAC AAC CAG

30 182 186 200

Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys Pro Thr Ile- C CIG TGC AAA AGC ATC AGC AAA AGC ATC CUG AGC AAA CAG AAA CUG AAA AAG AAA CUG AGC ATC- 3' Information pour la SEQ ID NO : 45 G198B&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

5 CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- AGC ACC CAG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG CCG AAA AAA CCG

10 160

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln
AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC AGC AGC AGC AAC AAC CAG
182 186 198

Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys Pro - C

15 CIG TGC AAA AGC ATC AGC AAA AGC ATC CCG AGC AAC AAA CCG AAA AAG AAA CCG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 46 G196BδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides

20 NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro

25 5'- AGC AGC CAG AGC AAA COG AGC AGC AAA AGC CGT AGC AAA AAC COG COG AAA AAA COG

160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC AGC AGC AIC TGC GGC AAC AAC CAG

182 186 196

30 Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys - C CIG TGC AAA AGC ATC AGC AAA AGC ATC CGG AGC AAC AAA CGG AAA AAG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 47 G194B&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

35 LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 55 acides aminés, 165 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- AGC AGC CAG ACC AAC AAA CCG AGC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG CCG AAA AAA CCG

5 160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln

AAA CAT CAT TAC CAC TIC CAA GIG TIC AAC TIC GIG COC AGC AGC AIC TGC GGC AAC AAC CAG

182

184

Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro - C CIG TOC AAA ACC ATC ACC AAA ACC ATC CUG ACC AAA CUG + 3

Information pour la SEQ ID No : 48 th G192BδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 53 acides aminés, 159 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple - CONFIGURATION : linéaire - TYPE DE MOLECULE : protéine

140

10

N - Ser Thr Gin Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro

5'- ACC ACC CAG ACC AAA AAA CUG ACC ACC AAA AAC CUG AAA AAA CUG

160

173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser ITe Cys Gly Asn Asn Gln

ANA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG COC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG

182 186 192 180

25 Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro Ser Asn - C CIG TGC AAA AGC AIC AGC AAA AGC AIC CGG AGC AAC - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 49 G6B&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

30 LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 51 acides aminés, 153 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine 140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- AGC ACC CAG ACC AAA ACC AAA ACC CGT AGC AAA AAC CCG AAA AAA CCG 160 173 176

5 Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln
AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC AGC AGC AGC AGC CAC CAGC AAC CAG
182 186 190

Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro - C

CIG TGC AAA AGC ATC AGC AAA ACC ATC CCG - 3!

10 Information pour la SEQ ID NO : 50 G7BδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

15 TYPE DE MOLECULE : protéine

158 173 176

N - Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly 5'- AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC AGC AGC AGC ATC TGC GGC

182 186 190

20 Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro - C
AAC AAC CAG CIG TOC AAA AGC ATC AGC AAA ACC ATC COG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 51 G2V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

25 LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

130

N - Gin Asn Arg Lys Ile Lys Gly Gin Ser Thr Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn 5'- CAA AAC AGA AAA ATC AAA GGT CAA TCA ACA CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT 150

Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC ATC CAA ACA CTC CCC TAT 171 173 176 182 186

Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr Glu GIT CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TIA TCA CTC TGC CAT ATT GAG ACG GAA 192

Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro Thr Ile Thr Leu Lys Lys Thr Pro Lys Pro Lys Thr Thr Lys

AGA CCA CCA AGC AGA CCA AGA ATC AGC CTC AAA AAG AGA CCA AAA CCA AAA AGC AGA AAA

213

Lys Pro Thr Lys Thr Thr Ile His His Arg Thr Ser Pro Glu Thr Lys Teu Gln - C AAG CCA ACC AAG ACA ACC AAT CAC ACA ACC AGA ACC AAA CCG CAA - 3'

10

20

Information pour la SEQ ID NO : 52 G2V8C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

15 CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

130

N - Gln Asn Arg Lys Ile Lys Gly Gln Ser Thr Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn 5'- CAA AAC AGA AAA AIC AAA GGI CAA TCA ACA CIA GCC ACA AGA AAA CCA CCA AIT AAT 150

Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT 171 173 176 182 186

Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr Glu

25 GIT CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT GCA TGC TTA TCA CIC AGC CAT ATT GAG AGG GAA

192

Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pró Thr Ile Thr Leu Lys Lys Thr Pro Lys Pro Lys Thr Thr Lys
AGA GCA CCA AGC AGA GCA CCA ACA ATC ACC CTC AAA AAG ACA CCA AAA CCA AAA ACC ACA AAA
213

30 Lys Pro Thr Lys Thr Thr Ile His His Arg Thr Ser Pro Glu Thr Lys Leu Gln - C
AAG CCA ACC AAG ACA ACA ATC CAT CAC AGA ACC CCA GAA ACC AAA CTG CAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 53 G200V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 61 acides aminés, 183 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

5 CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

15

25

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CIA CCA GCC ACA ACA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GCA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT

10 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182 186

Information pour la SEQ ID NO : 54 G198V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides

20 NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CIA CCA CCC ACA ACA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GCA AGC ATC CCA CCA CAA AAC CAT

160 173 176

Gln Asp His Asn Asn the Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA CAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182 186

Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro - C

OCA TOC TIA TOA CIC TOC CAT AIT GAG ACG GAA AGA OCA AGC AGA GCA COA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 55 G196V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

5 140

30

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA ACA ANA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GCA ACC ATC CCA CCA GAA AAC CAT 160

GÎN ASP HIS ASN ASN PHE GÎN THY LEU PTO TYP VAL PTO CYS SEP THY CYS GÎU GÎY ASN LEU

10 CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC COC TAT GIT COC TGC AST ACA TGI GAA GGI AAT CIT

182 186

Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg - C GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT ATT GAG AGG GAA AGGA GCA CCA AGC AGA - 3'

- Information pour la SEQ ID NO: 56 G194V

 TYPE DE SEQUENCE: acides aminés et nucléotides

 LONGUEUR DE LA SEQUENCE: 55 acides aminés, 165 nucléotides

 NOMBRE DE BRINS: simple

 CONFIGURATION: linéaire
- 20 TYPE DE MOLECULE : protéine
 - N Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Île Asn Pro Ser Gly Ser Île Pro Pro Glu Asn His 5'- CIA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT 160
- 25 Gln Asp His Asn Asn the Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC COC TAT GIT COC TGC AGI ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182 186 194

Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Île Glu Thr Glu Arg Ala Pro - C GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT ATT GAG AGG GAA AGA GCA CCA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 57 G192V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 52 acides aminés, 156 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

5

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His

5'- CIA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT

160 173

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu

CAA CAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC COC TAT GIT COC TGC AGT ACA TGT CAA GGT AAT CIT

182 186 192

10 Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr Glu Arg - C

GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT ATT GAG AGG GAA AGA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 58 G6V

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 51 acides aminés, 153 nucléotides

15 NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His

20 5'- CIA CCA GOC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT

160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu

CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT

182 186 190

25 Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr - C

GCA TGC TIA TCA CTC TGC CAT ATT GAG ACG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 59 G7V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

30 LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

158 173 176

N - Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys 5'- AAC CAT CAA CAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT CCC TGC AGT ACA TGT 182 186 190

5 Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr - C
GAA GGT AAT CIT GCA TGC TTA TGA CIC TGC CAT ATT GAG AGG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 60 G200VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

10 LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 61 acides aminés, 183 nucléotides

NOMBRE DE BRÎNS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

15 N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His
5'- CTA CCA GCC ACA ACA AAA.CCA CCA ACT AAT CCA TCA GCA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT
160

Gln Asp His Asn Asn Pre Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT

182 186 200

Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Île Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro Thr Ile - C GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT ATT GAG AGG GAA AGA GCA CCA AGG AGA GCA AGA ATC - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 61 G198VδC

25 TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides
LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides
NOMBRE DE BRINS : simple
CONFIGURATION : linéaire
TYPE DE MOLECULE : protéine

30 140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT 160

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu

CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182 186 198

Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro - C GCA TGC TIA TCA CIC AGC CAT ATT GAG AGG GAA AGA GCA CCA AGC AGA GCA CCA - 3'

5

Information pour la SEQ ID NO : 62 G196VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple

10 CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT

176

15 160 173

Gin Asp His Asn Asn Fhe Gin Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC ATC CTC CCC TAT GIT CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT 182 186 196

Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg - C

20 GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT ATT GAG AGG GAA AGA GCA CCA AGC AGA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 63 G194VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 55 acides aminés, 165 nucléotides

25 NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His

5'- CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT

160

173

176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182

186

194

Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro - C GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT ATT GAG AGG GAA AGA GCA CCA - 3'

5 Information pour la SEQ ID NO : 64 G192VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 52 acides aminés, 156 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : lineaire

10 TYPE DE MOLECULE protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CIA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA AIT AAT CCA TCA GCA AGC ATC CCA CCA CAA AAC CAT 160

Gln Asp His Asn Asn Fhe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182

Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr Glu Arg - C GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT ATT GAG ACG GAA AGA = 3'

20

Information pour la SEQ ID NO : 65 G6V8C

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 51 acides aminés 153 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : lineaire

25 TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT

182 186 190

Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr - C

GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT ATT GAG ACG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 66 G7VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides

5 NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

158

173 176

N - Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys

10 5'- AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC AGC AGT ACA TGT

182 186 190

Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr - C

GAA GGT AAT CIT GCA TGC TTA TCA CIC AGC CAT ATT GAG AGG - 3'

15 Information pour la SEQ ID NO : 67 G4V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés, 51 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

20 TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173

176

182

186 187

N - Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His - C

5'- GIT CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT GCA TGC TTA TCA CIC TGC CAT - 3'

25 Information pour la SEQ ID NO : 68 G4VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés, 51 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

30 TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173

176

182

186 187

N - Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His - C

5'- GIT CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 69

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple

5 CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : peptide

173 182 186 187

N - Val Pro Asp Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Om Leu Ser Leu Om His - C

Information pour la SEQ ID NO: 70

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : peptide 15

> 176 171 173

N - Val Pro Ser Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Orn Leu Ser Leu Ser His - C

Information pour la SEQ ID NO : 71

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides 20 LONGUEUR DE LA SEQUENCE: 14 acides aminés, 42 nucléotides NOMBRE DE BRÎNS: simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

25 174 182

N - Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Alâ Cys Leu Ser Leu Cys His - C

5' - AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT GCA TGC TITA TCA CIC TGC CAT - 3'

Information pour la SEQ ID NO: 72

30 TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176

182

186 187

N - Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His - C

5'- AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT GCA TGC TTA TCA CIC AGC CAT - 3'

5 Information pour la SEQ ID NO : 73 G1'VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire

10 TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176

182

186 187

N - Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Om Leu Ser Leu Ser His - C

REVENDICATIONS

1. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane OmpA d'entérobactérie pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasale pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-àvis d'un antigène ou d'un haptène.

5

10

15

20⊸ે

25

30

- 2. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane de Klebsiella pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasalé pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène.
- 3. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon la revendication 2, caractérisée en ce que la protéine de membrane est une OmpA de Klebsiella pneumoniae.
- 4. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéîne de membrane selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que ladite protéine de membrane ou son fragment est obtenue par voie recombinante.
- 5. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon la revendication 4, caractérisée en ce que ladite protéine de membrane recombinante ou son fragment est renaturée en présence de détergent choisi parmi le Zwittergent 3-14, le Zwittergent 3-12 et l'octylglucopyrannoside.
- 6. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'au moins un fragment présente la séquence SEQ ID n° 1.
- 7. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène sont choisis dans le groupe comprenant les protéines, les peptides, les polysaccharides, les oligosaccharides et les acides nucléiques.
- 8. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 7,

caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène provient d'un virus ou d'une bactérie.

9. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène comprend au moins un fragment protéique de micro-organisme responsable de pathologies des voies aériennes.

5

. 10

15

20

25

- 10. Utilisation selon la revendication 9, caractérisée en ce que ledit micro-organisme responsable de pathologies des voies aériennes est choisi parmi le VRS, le para influenza virus (PIV), l'influenza virus, l'hantavirus, les streptocoques, les pneumocoques et les méningocoques.
- 11. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène comprend au moins un fragment protéique du virus respiratoire syncytial (VRS) humain ou bovin.
- 12. Utilisation selon la revendication 11, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène comprend au moins un fragment de la protéine G du VRS.
- 13. Utilisation selon l'une des revendications 11 et 12, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène comprend au moins l'une des séquences SEQ ID n° 2 à SEQ ID n° 73.
- 14. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisée en ce que ledit fragment d'une protéine de membrane est couplé de façon covalente avec ledit antigène ou haptène.
- 15. Utilisation selon la revendication 14, caractérisée en ce qu'il est introduit un ou plusieurs éléments de liaison dans le fragment de protéine membranaire et/ou de l'antigène ou de l'haptène pour faciliter le couplage.
- 16. Utilisation selon la revendication 15, caractérisée en ce que l'élément de liaison introduit est un acide aminé.
- 17. Utilisation selon la revendication 14, caractérisée en ce que la protéine hybride, obtenue après couplage entre le fragment d'une protéine de membrane et

l'antigène ou l'haptène, lorsque ledit antigène ou haptène est de type protéique, est préparée par recombinaison génétique.

- 18. Utilisation selon l'une des revendications 14 à 17, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique contient un fragment d'une protéine de membrane couplé avec un antigène ou un haptène.
- 19. Utilisation selon la revendication 17, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique contient une cellule hôte transformée capable d'exprimer une protéine hybride contenant ledit fragment de protéine de membrane couplé avec ledit antigène ou haptène.
- 20. Utilisation selon l'une des revendications 18 et 19, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique ne contient pas d'adjuvant.
- 21. Procédé de préparation d'une protéine ou un de ses fragments par voie recombinante, caractérisé en ce que ladite protéine ou un de ses fragments est, après extraction, renaturée en présence d'une solution comprenant un détergent choisi parmi le Zwittergent 3-14, le Zwittergent 3-12 et l'octylglucopyrannoside, et en ce que ladite protéine recombinante n'est pas l'interféron β.

ORICINAL

CABINET REGIMBEAU
CONSEILS EN PROPRIETE INDUSTRIELLE
26, AVENUE KIEDER
75116 PARIS

25

5

10

15



REVENDICATIONS

1. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane OmpA d'entérobactérie pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasale pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-àvis d'un antigène ou d'un haptène.

5

10

15

20

25

30

- 2. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane de Klebsiella pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasale, pour améliorer l'immunité d'un mammifère visà-vis d'un antigène ou d'un haptène.
- 3. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon la revendication 2, caractérisée en ce que la protéine de membrane est une OmpA de Klebsiella pneumoniae.
- 4. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que ladite protéine de membrane ou son fragment est obtenue par voie recombinante.
- 5. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon la revendication 4, caractérisée en ce que ladite protéine de membrane recombinante ou son fragment est renaturée en présence de détergent choisi parmi le Zwittergent 3-14, le Zwittergent 3-12 et l'octylglucopyrannoside.
- 6. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'au moins un fragment présente la séquence SEQ ID n° 1.
- 7. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène sont choisis dans le groupe comprenant les protéines, les peptides, les polysaccharides, les oligosaccharides et les acides nucléiques.
- 8. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 7,

caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène provient d'un virus ou d'une bactérie.

9. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène comprend au moins un fragment protéique de micro-organisme responsable de pathologies des voies aériennes.

5

15

20

- 10. Utilisation selon la revendication 9, caractérisée en ce que ledit micro-organisme responsable de pathologies des voies aériennes est choisi parmi le VRS, le para influenza virus (PIV), l'influenza virus, l'hantavirus, les streptocoques, les pneumocoques et les méningocoques.
 - 11. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisée en ce que l'antigène où l'haptène comprend au moins un fragment protéique du virus respiratoire syncytial (VRS) humain où bovin.
 - 12. Utilisation selon la revendication 11, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène comprend au moins un fragment de la protèine G du VRS.
 - 13. Utilisation selon l'une des revendications 11 et 12, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène comprend au moins l'une des séquences SEQ ID n° 2 à SEQ ID n° 73.
 - 14. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 13, 25 caractérisée en ce que ledit fragment d'une protéine de membrane est couplé de façon covalente avec ledit antigène ou haptène.
 - 15. Utilisation selon la revendication 14, caractérisée en ce qu'il est introduit un ou plusieurs éléments de liaison dans le fragment de protéine membranaire et/ou de l'antigène ou de l'haptène pour faciliter le couplage.
 - 16. Utilisation selon la revendication 15, caractérisée en ce que l'élément de liaison introduit est un acide aminé.
 - 17. Utilisation selon la revendication 14, caractérisée en ce que la protéine hybride, obtenue après couplage entre le fragment d'une protéine de membrane et

l'antigène ou l'haptène, lorsque ledit antigène ou haptène est de type protéique, est préparée par recombinaison génétique.

- 18. Utilisation selon l'une des revendications 14 à 17, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique contient un fragment d'une protéine de membrane couplé avec un antigène ou un haptène.
- 19. Utilisation selon la revendication 17, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique contient une cellule hôte transformée capable d'exprimer une protéine hybride contenant ledit fragment de protéine de membrane couplé avec ledit antigène ou haptène.
- 20. Utilisation selon l'une des revendications 18 et 19, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique ne contient pas d'adjuvant.

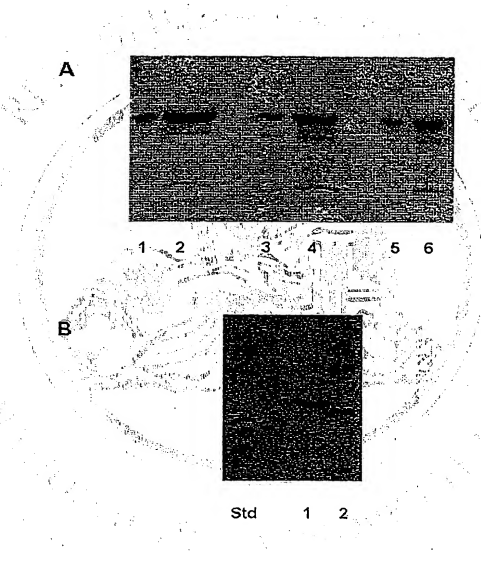


FIG. 1

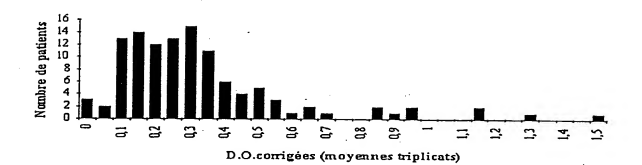


FIG. 2

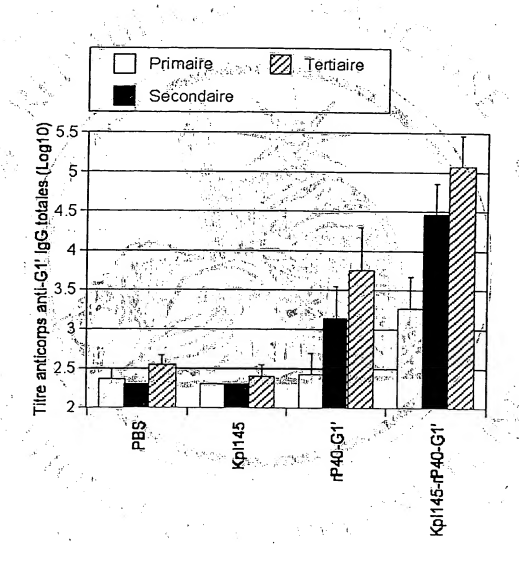


FIG. 3

CABINET REGIMBEAU ORIGINAL

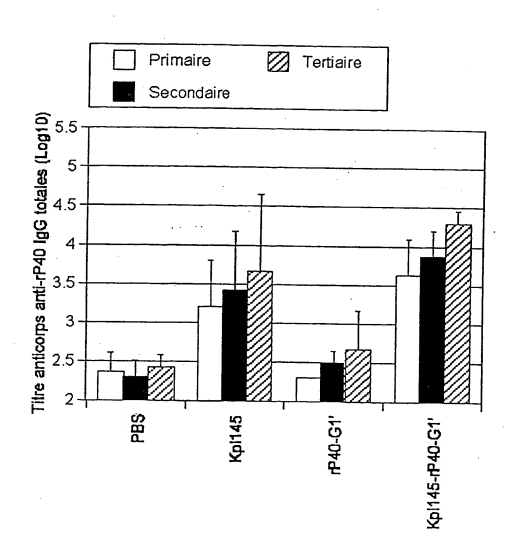


FIG. 4

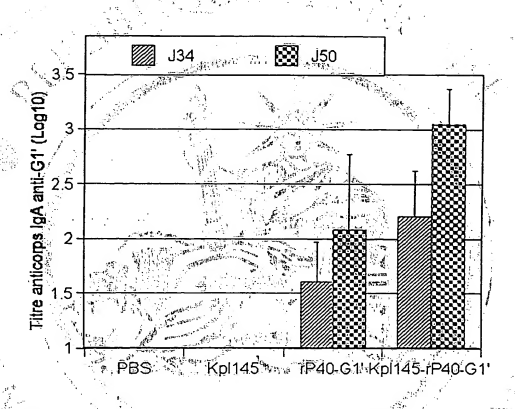


FIG. 5

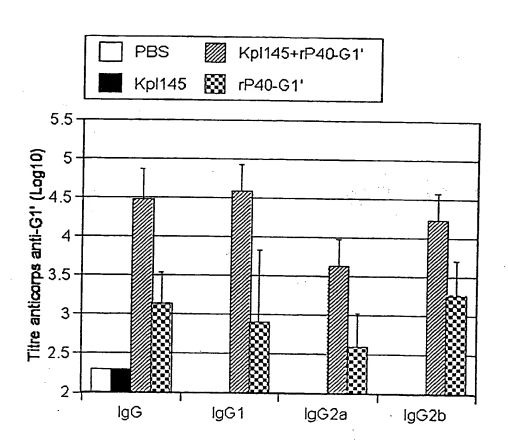


FIG. 6

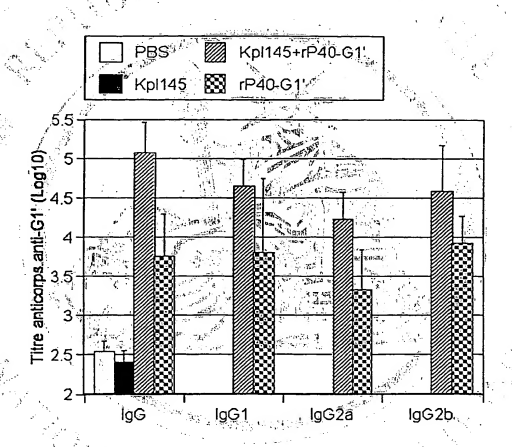


FIG. 7

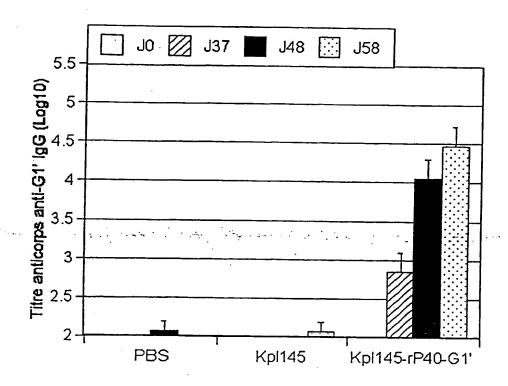


FIG. 8

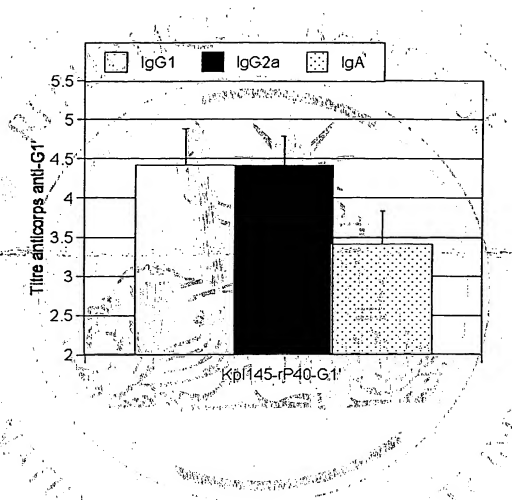


FIG. 9

CABINET REGIMBEAU
ORIGINAL

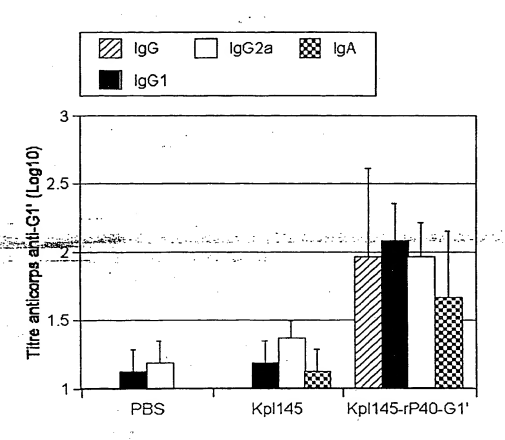


FIG. 10